Spediz. abb. post. 45% - art. 2, comma 20/b Legge 23-12-1996, n. 662 - Filiale di Roma



Anno 141º — Numero 83

DELLA REPUBBLICA ITALIANA

PARTE PRIMA

Roma - Sabato, 8 aprile 2000

SI PUBBLICA TUTTI I GIORNI NON FESTIVI

DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA 70 - 00100 ROMA AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - LIBRERIA DELLO STATO - PIAZZA G. VERDI 10 - 00100 ROMA - CENTRALINO 85081

- La Gazzetta Ufficiale, oltre alla Serie generale, pubblica quattro Serie speciali, ciascuna contraddistinta con autonoma numerazione:
 - 1ª Serie speciale: Corte costituzionale (pubblicata il mercoledì)
 - 2ª Serie speciale: Comunità europee (pubblicata il lunedì e il giovedì)
 - 3ª Serie speciale: Regioni (pubblicata il sabato)
 - 4ª Serie speciale: Concorsi ed esami (pubblicata il martedì e il venerdì)

SOMMARIO

LEGGI ED ALTRI ATTI NORMATIVI

DECRETO-LEGGE 7 aprile 2000, n. 82.

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

Ministero del tesoro, del bilancio e della programmazione economica

DECRETO 8 marzo 2000.

DECRETO 8 marzo 2000.

Accertamento dell'importo rimborsato a scadenza dei buoni poliennali del Tesoro 1º dicembre 1994/1999, a valere sulle disponibilità del Fondo per l'ammortamento dei titoli di Stato.

DECRETO 9 marzo 2000.

DECRETO 24 marzo 2000.

Ministero dei trasporti e della navigazione

DECRETO 31 marzo 2000.

Ministero della pubblica istruzione

DECRETO 20 marzo 2000.

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

Ministero dell'interno: Dichiarazione dello stato di dissesto finanziario del comune di Trevi nel Lazio Pag. 10

Ministero della pubblica istruzione: Riconoscimento della personalità giuridica della fondazione «La Salle», in Roma.
Pag. 10

Ministero della sanità:

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Rytmonorm»	Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio di varie confezioni della specialità medicinale per uso umano «Seretide»
Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Chetofen»	Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Glytrin». Pag. 15
Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Visine». Pag. 11	Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio di varie confezioni della specialità medicinale per uso umano «Naropina» Pag. 16
Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Terfex». Pag. 12	Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio di varie confezioni della specialità medicinale per uso umano «Cosopt»
Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Innohep». Pag. 12	Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Maxalt». Pag. 17
Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Salvituss». Pag. 13	Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Rizaliv». Pag. 17
Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Rexan». Pag. 13	Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Gent462». Pag. 17
Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Gammabulin»	Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Vaiol-Vac». Pag. 17
Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Idroplurivit»	Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Bio-Vac ND-IB»
Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Kerlon». Pag. 13	Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Bio-Vac La Sota»
Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Cromatonferro»	Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Vaccino emulsionato contro la micoplasmosi aviare» Pag. 18
Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Losferron»	Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Iffavax IBR». Pag. 18
Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Formistin»	Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Bio-Marek HVT»
Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Xalatan». Pag. 14	Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Pleuro-Suivax»
Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Cotareg». Pag. 14	Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Bi-Vac 2». Pag. 19
Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio di varie confezioni della specialità medicinale per uso umano «Viani»	Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Bi-Vac 1». Pag. 19

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Larvac».

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Bio-Vac B1». Pag. 20

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Iba-Vac». Pag. 20

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Encefal-Vac». Pag. 20

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Porsilis Ra-T»..... Pag. 20

Ministero del tesoro, del bilancio e della programmazione economica: Cambi di riferimento del 6 aprile 2000 rilevati a titolo indicativo, secondo le procedure stabilite nell'ambito del Sistema europeo delle Banche centrali e comunicati dalla Banca d'Italia Pag. 21

Istituto per la vigilanza sulle assicurazioni private e di interesse collettivo: Modificazioni allo statuto sociale della Assimoco S.p.a. - Compagnia di assicurazioni e riassicurazioni - Movimento cooperativo, in Segrate..... Pag. 21

Scuola superiore di studi universitari e di perfezionamento «S. Anna» di Pisa: Vacanza ad un posto di ricercatore universitario a tempo indeterminato da coprire mediante trasferimento Pag. 22

RETTIFICHE

ERRATA-CORRIGE

Comunicato relativo al decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri del 10 dicembre 1999, recante: «Rettifica al decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri 19 aprile 1999 concernente la rideterminazione delle dotazioni organiche delle qualifiche dirigenziali, delle qualifiche funzionali e dei profili del personale del Ministero dei lavori pubblici». (Decreto pubblicato nel supplemento ordinario n. 49 alla Gazzetta Ufficiale - serie generale - n. 69 del 23 marzo 2000) Pag. 22

Comunicato relativo alla circolare del Ministero dei lavori pubblici 3 marzo 2000, n. 1542, concernente: «Nuovo codice della strada - art. 9. Competizioni motoristiche su strada. Circolare relativa al programma delle gare da svolgersi nel corso dell'anno 2000». (Circolare pubblicata nella Gazzetta Ufficiale - serie generale - n. 78 del 3 aprile 2000) Pag. 22 | Da 00A3560 a 00A3562

SUPPLEMENTO ORDINARIO N. 57

Ministero delle finanze

DECRETO 16 marzo 2000.

Approvazione, con le relative istruzioni e busta, del modello di dichiarazione «Unico 2000 - Persone fisiche» che le persone fisiche devono presentare nell'anno 2000 ai fini delle imposte sui redditi, dell'imposta sul valore aggiunto, nonché in qualità di sostituti d'imposta se hanno effettuato ritenute a non più di venti soggetti, composto dal: fascicolo 1, costituito dal frontespizio e da quadri RA, RB, RC, RN, RP, RV, RX e dal prospetto dei familiari a carico; fascicolo 2, costituito dai quadri RE, RH, RI, RL, RM, RR, RT, RW; fascicolo 3, costituito dai quadri RD, RE, RF, RG, RJ, RQ, RR, RS, RU, RY. Approvazione, altresì, della scheda da utilizzare ai fini della scelta della destinazione dell'otto per mille dell'IRPEF da parte dei soggetti indicati nell'art. 1, comma 4, lettera c), del decreto del Presidente della Repubblica 29 settembre 1973, n. 600.

DECRETO 17 marzo 2000.

Approvazione dei modelli: «Unico 2000 - Persone fisiche, quadro IQ»; «Unico 2000 - Società di persone ed equiparate, quadro IQ»; «Unico 2000 - Società di capitali, enti commerciali ed equiparati, quadro IQ»; «Unico 2000 - Enti non commerciali ed equiparati, quadro IQ»; «Unico 2000 - Amministrazioni ed enti pubblici, quadro IQ»; con le relative istruzioni da utilizzare per la dichiarazione ai fini dell'imposta regionale sulle attività produttive (IRAP) per l'anno 1999.

00A3558 - 00A3559

SUPPLEMENTO ORDINARIO N. 58

Ministero delle finanze

DECRETO 17 marzo 2000.

Approvazione di n. 18 modelli per la comunicazione dei dati rilevanti ai fini dell'applicazione degli studi di settore relativi alle attività economiche del commercio, da utilizzare per il periodo d'imposta 1999.

DECRETO 17 marzo 2000.

Approvazione di n. 31 modelli per la comunicazione dei dati rilevanti ai fini dell'applicazione degli studi di settore relativi alle attività economiche delle manifatture, da utilizzare per il periodo d'imposta 1999.

DECRETO 17 marzo 2000.

Approvazione di n. 30 modelli per la comunicazione dei dati rilevanti ai fini dell'applicazione degli studi di settore relativi alle attività economiche dei servizi, da utilizzare per il periodo d'imposta 1999.

LEGGI ED ALTRI ATTI NORMATIVI

DECRETO-LEGGE 7 aprile 2000, n. 82.

Modificazioni alla disciplina dei termini di custodia cautelare nella fase del giudizio abbreviato.

IL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA

Visti gli articoli 77 e 87 della Costituzione;

Viste le disposizioni del codice di procedura penale in materia di giudizio abbreviato;

Rilevato che le profonde modifiche al sistema processuale penale introdotte dalla legge 16 dicembre 1999, n. 479, in materia di rito abbreviato hanno trasferito su quest'ultimo una rilevante serie di incombenze in precedenza riservate alla sola sede dibattimentale, così dilatandone i tempi e rendendo inadeguato l'attuale meccanismo normativo di determinazione dei termini massimi di custodia cautelare nella parte incidente su tale fase processuale;

Ritenuto coerente con la nuova fisionomia del giudizio abbreviato riservare ad esso una specifica fascia, in sede di determinazione dei termini di custodia cautelare, parallela a quella prevista per il giudizio che avvenga con il rito ordinario, ferma restando la durata complessiva dei predetti termini, al solo fine di riequilibrare tempi e scansioni della custodia stessa ed evitare scarcerazioni per decorrenza dei termini incongrue ed ingiustificate in relazione allo svolgimento in concreto dei relativi processi;

Ritenuto che tale situazione straordinaria, che emerge come conseguenza di una recente modifica legislativa, non può che essere fronteggiata con apposito intervento legislativo urgente ai sensi dell'articolo 77 della Costituzione;

Ritenuta, altresì la necessità e l'urgenza di rettificare nel comma 4 dell'articolo 13 della predetta legge 16 dicembre 1999, n. 479, un richiamo erroneo in materia di autenticazione della procura speciale rilasciata al difensore, al fine di rimuovere incertezze interpretative tali da determinare conseguenze negative per un numero rilevante di parti private costituite nel processo penale;

Vista la deliberazione del Consiglio dei Ministri, adottata nella riunione del 7 aprile 2000;

Sulla proposta del Presidente del Consiglio dei Ministri e del Ministro della giustizia;

EMANA

il seguente decreto-legge:

Art. 1.

- 1. Il comma 1 dell'articolo 303 del codice di procedura penale è così modificato:
- *a)* nella lettera *a)* le parole: «dall'inizio della sua esecuzione sono decorsi i seguenti termini senza che sia stato emesso il provvedimento che dispone il giudizio

ovvero senza che sia stata pronunciata una delle sentenze previste dagli artticoli 442, 448, comma 1, 561 e 563:» sono sostituite dalle seguenti: «dall'inizio della sua esecuzione sono decorsi i seguenti termini senza che sia stato emesso il provvedimento che dispone il giudizio o l'ordinanza con cui il giudice dispone il giudizio abbreviato ai sensi dell'articolo 438, ovvero senza che sia stata pronunciata la sentenza di applicazione della pena su richiesta delle parti:»;

- b) dopo la lettera b) è inserita la seguente:
- «b-bis) dall'emissione dell'ordinanza con cui il giudice dispone il giudizio abbreviato o dalla sopravvenuta esecuzione della custodia sono decorsi i seguenti termini senza che sia stata pronunciata sentenza di condanna ai sensi dell'articolo 442:
- 1) tre mesi, quando si procede per un delitto per il quale la legge stabilisce la pena della reclusione non superiore nel massimo a sei anni;
- 2) sei mesi, quando si procede per un delitto per il quale la legge stabilisce la pena della reclusione non superiore nel massimo a venti anni, salvo quanto previsto nel numero 1;
- 3) nove mesi, quando si procede per un delitto per il quale la legge stabilisce la pena dell'ergastolo o la pena della reclusione superiore nel massimo a venti anni;».

Art. 2.

- 1. L'articolo 304 del codice di procedura penale è così modificato:
- a) nel comma 1, dopo la lettera c) è aggiunta la seguente:

«*c-bis*) nel giudizio abbreviato, durante il tempo in cui l'udienza è sospesa o rinviata per taluno dei casi indicati nelle lettere *a*) e *b*) e durante la pendenza dei termini previsti dall'articolo 544, commi 2 e 3.»;

- b) il comma 2 è sostituito dal seguente:
- «2. I termini previsti dall'articolo 303 possono essere altresì sospesi quando si procede per taluno dei reati indicati nell'articolo 407, comma 2, lettera a), nel caso di dibattimenti o di giudizi abbreviati particolarmente complessi, durante il tempo in cui sono tenute le udienze o si delibera la sentenza nel giudizio di primo grado o nel giudizio sulle impugnazioni.»;
- c) nel comma 5, le parole: «Le disposizioni di cui alle lettere a) e b) del comma 1» sono sostituite dalle seguenti: «Le disposizioni di cui alle lettere a) e b) del comma 1, anche se riferite al giudizio abbreviato,».

Art. 3.

1. Nel comma 4 dell'articolo 13 della legge 16 dicembre 1999, n. 479, le parole: «di cui al comma 2» sono sostituite dalla seguenti: «di cui al comma 3».

Art. 4.

- 1. Le disposizioni contenute negli articoli 1 e 2 si applicano anche ai giudizi abbreviati in corso alla data di entrata in vigore del presente decreto, sempre che la custodia cautelare non abbia già perso efficacia.
- 2. Nei casi previsti dal comma 1, i termini stabiliti dall'articolo, comma 1, lettera b), decorrono dalla data dell'emissione dell'ordinanza con cui il giudice ha disposto il giudizio abbreviato o dalla data in cui ha avuto esecuzione la custodia cautelare, se successiva alla medesima ordinanza.

Art. 5.

1. Il presente decreto entra in vigore il giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana e sarà presentato alle Camere per la conversione in legge.

Il presente decreto, munito del sigillo dello Stato, sarà inserito nella Raccolta ufficiale degli atti normativi della Repubblica italiana. È fatto obbligo a chiunque spetti di osservarlo e di farlo osservare.

Dato a Roma, addì 7 aprile 2000

CIAMPI

D'ALEMA, Presidente del Consiglio dei Ministri

DILIBERTO, Ministro della giustizia

Visto, il Guardasigilli: DILIBERTO

00G0129

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

MINISTERO DEL TESORO, DEL BILANCIO E DELLA PROGRAMMAZIONE ECONOMICA

DECRETO 8 marzo 2000.

Accertamento dell'importo rimborsato a scadenza dei certificati di credito del Tesoro in euroscudi 22 novembre 1994/1999, a valere sulle disponibilità del Fondo per l'ammortamento dei titoli di Stato.

IL MINISTRO DEL TESORO, DEL BILANCIO E DELLA PROGRAMMAZIONE ECONOMICA

Vista la legge 27 ottobre 1993, n. 432, che istituisce il Fondo per l'ammortamento dei titoli di Stato, come modificata dall'art. 1 del decreto-legge 8 gennaio 1996, n. 6, convertito, senza modificazioni, dalla legge 6 marzo 1996, n. 110, che istituisce presso la Banca d'Italia un conto denominato «Fondo per l'ammortamento dei titoli di Stato»;

Visto, in particolare, l'art. 4, in forza del quale i conferimenti al Fondo per l'ammortamento dei titoli di Stato sono impiegati nell'acquisto dei titoli di Stato o nel rimborso dei titoli che vengono a scadere dal 1º gennaio 1995;

Visto il decreto del Ministro del tesoro 27 maggio 1996, che definisce le modalità di utilizzo del «Fondo per l'ammortamento dei titoli di Stato»;

Vista la disposizione del Ministro del tesoro, del bilancio e della programmazione economica n. 105432 del 16 novembre 1999, trasmessa alla Banca d'Italia, con cui, in applicazione della predetta normativa, è 00A3892

stata stabilita un'operazione di rimborso tramite l'utilizzo del Fondo per l'ammortamento dei titoli di

Vista la nota n. 263364 del 25 novembre 1999 con cui la Banca d'Italia ha trasmesso il dettaglio della predetta operazione di rimborso;

Decreta:

Articolo unico

- 1. Si accerta che in data 22 novembre 1999 è stata effettuata un'operazione di rimborso a scadenza a valere sulle disponibilità del Fondo per l'ammortamento dei titoli di Stato, per un valore di euro 1.494.493.070,40 equivalenti a L. 2.893.742.097.423 e corrispondenti a nominali euro 1.499.840.000 equivalenti a L. 2.904.095.196.800, di certificati di credito del Tesoro in euroscudi 22 novembre 1994/1999 - codice titolo 36695 - in circolazione per euro 1.500.000.000.
- 2. Al capitolo di bilancio corrispondente è apportata la conseguente modifica.

Il presente decreto verrà trasmesso per il visto all'Ufficio centrale di bilancio presso il Ministero del tesoro, del bilancio e della programmazione economica e sarà pubblicato nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana.

Roma, 8 marzo 2000

Il Ministro: Amato

DECRETO 8 marzo 2000.

Accertamento dell'importo rimborsato a scadenza dei buoni poliennali del Tesoro 1º dicembre 1994/1999, a valere sulle disponibilità del Fondo per l'ammortamento dei titoli di Stato.

IL MINISTRO DEL TESORO, DEL BILANCIO E DELLA PROGRAMMAZIONE ECONOMICA

Vista la legge 27 ottobre 1993, n. 432, che istituisce il Fondo per l'ammortamento dei titoli di Stato, come modificata dall'art. 1 del decreto-legge 8 gennaio 1996, n. 6, convertito, senza modificazioni, dalla legge 6 marzo 1996, n. 110, che istituisce presso la Banca d'Italia un conto denominato «Fondo per l'ammortamento dei titoli di Stato»;

Visto, in particolare, l'art. 4, in forza del quale i conferimenti al Fondo per l'ammortamento dei titoli di Stato sono impiegati nell'acquisto dei titoli di Stato o nel rimborso dei titoli che vengono a scadere dal 1º gennaio 1995;

Visto il decreto del Ministro del tesoro 27 maggio 1996, che definisce le modalità di utilizzo del «Fondo per l'ammortamento dei titoli di Stato»;

Vista la disposizione del Ministro del tesoro, del bilancio e della programmazione economica n. 105471 del 26 novembre 1999, trasmessa alla Banca d'Italia, con cui, in applicazione della predetta normativa, è stata stabilita un'operazione di rimborso tramite l'utlizzo del Fondo per l'ammortamento dei titoli di Stato;

Vista la nota n. 274638 del 10 dicembre 1999 con cui la Banca d'Italia ha trasmesso il dettaglio della predetta operazione di rimborso;

Decreta:

Articolo unico

- 1. Si accerta che in data 1° dicembre 1999 è stata effettuata un'operazione di rimborso a scadenza a valere sulle disponibilità del Fondo per l'ammortamento dei titoli di Stato, per un valore di euro 6.540.073.183,79 equivalenti a L. 12.663.347.503.577 e corrispondenti a nominali euro 6.575.019.411,96 equivalenti a L. 12.731.012.836.796, di buoni poliennali del Tesoro 1° dicembre 1994/1999 codice titolo 36708 in circolazione per euro 6.578.833.439,52 equivalenti a L. 12.738.397.823.939.
- 2. Al capitolo di bilancio corrispondente è apportata la conseguente modifica.

Il presente decreto verrà trasmesso per il visto all'Ufficio centrale di bilancio presso il Ministero del tesoro,

del bilancio e della programmazione economica e sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 8 marzo 2000

Il Ministro: Amato

00A3893

DECRETO 9 marzo 2000.

Accertamento dell'importo rimborsato a scadenza dei certificati di credito del Tesoro «zero coupon» 15 dicembre 1997/1999, a valere sulle disponibilità del Fondo per l'ammortamento dei titoli di Stato.

IL MINISTRO DEL TESORO, DEL BILANCIO E DELLA PROGRAMMAZIONE ECONOMICA

Vista la legge 27 ottobre 1993, n. 432, che istituisce il Fondo per l'ammortamento dei titoli di Stato, come modificata dall'art. 1 del decreto-legge 8 gennaio 1996, n. 6, convertito, senza modificazioni, dalla legge 6 marzo 1996, n. 110, che istituisce presso la Banca d'Italia un conto denominato «Fondo per l'ammortamento dei titoli di Stato»;

Visto, in particolare, l'art. 4, in forza del quale i conferimenti al Fondo per l'ammortamento dei titoli di Stato sono impiegati nell'acquisto dei titoli di Stato o nel rimborso dei titoli che vengono a scadere dal 1º gennaio 1995;

Visto il decreto del Ministro del tesoro 27 maggio 1996, che definisce le modalità di utilizzo del «Fondo per l'ammortamento dei titoli di Stato»;

Vista la disposizione del Ministro del tesoro, del bilancio e della programmazione economica n. 105496 del 9 dicembre 1999, trasmessa alla Banca d'Italia, con cui, in applicazione della predetta normativa, è stata stabilita un'operazione di rimborso tramite l'utlizzo del Fondo per l'ammortamento dei titoli di Stato;

Vista la nota n. 00000223 del 3 gennaio 2000 con cui la Banca d'Italia ha trasmesso il dettaglio della predetta operazione di rimborso;

Decreta:

Articolo unico

1. Si accerta che in data 15 dicembre 1999 è stata effettuata un'operazione di rimborso a scadenza a valere sulle disponibilità del Fondo per l'ammortamento dei titoli di Stato, per un valore di euro 5.865.894.699,81 equivalenti a L. 11.357.955.930.401 e corrispondenti a nominali euro 6.410.006.181,12 equivalenti a L. 12.411.502.668.317, di certificati di credito del Tesoro «zero coupon» 15 dicembre 1997/1999 - codice titolo IT000117923/0 - in circolazione per euro 6.888.838.735,80 equivalenti a L. 13.338.651.778.968.

2. Al capitolo di bilancio corrispondente è apportata la conseguente modifica.

Il presente decreto verrà trasmesso per il visto all'Ufficio centrale di bilancio presso il Ministero del tesoro, del bilancio e della programmazione economica e sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 9 marzo 2000

Il Ministro: Amato

00A3894

DECRETO 24 marzo 2000.

Accertamento dell'ammontare del capitale nominale rimasto in essere a seguito dell'espletamento delle operazioni di acquisto mediante asta competitiva ai sensi del decreto del Ministro del tesoro, del bilancio e della programmazione economica 17 novembre 1999, n. 105438.

IL MINISTRO DEL TESORO, DEL BILANCIO E DELLA PROGRAMMAZIONE ECONOMICA

Vista la legge 27 ottobre 1993, n. 432, che istituisce il Fondo per l'ammortamento dei titoli di Stato, come modificata dall'art. 1 del decreto-legge 8 gennaio 1996, n. 6, convertito, senza modificazioni, dalla legge 6 marzo 1996, n. 110, che istituisce presso la Banca d'Italia un conto denominato «Fondo per l'ammortamento dei titoli di Stato»;

Visto, in particolare, l'art. 4, in forza del quale i conferimenti al Fondo per l'ammortamento dei titoli di Stato sono impiegati nell'acquisto dei titoli di Stato o nel rimborso dei titoli che vengono a scadere dal 1º gennaio 1995;

Visto il decreto del Ministro del tesoro 27 maggio 1996, che definisce le modalità di utilizzo del «Fondo per l'ammortamento dei titoli di Stato»;

Visto il decreto del Ministro del tesoro, del bilancio e della programmazione economica 13 maggio 1999, che disciplina i mercati dei titoli di Stato;

Visto il proprio decreto n. 105438 del 17 novembre 1999, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 272 del 19 novembre 1999, con cui, in applicazione della predetta normativa, è stata disposta un'operazione di acquisto mediante asta competitiva dei seguenti prestiti:

- *a)* certificati di credito del Tesoro 1º aprile 1995 1º aprile 2002, in circolazione per nominali euro 10.974.690.000 corrispondenti a L. 21.249.963.006.300;
- *b)* certificati di credito del Tesoro 1º ottobre 1995 1º ottobre 2002, in circolazione per nominali euro 8.682.629.866,92 corrispondenti a L. 16.811.915.732.421;
- c) certificati di credito del Tesoro 1º novembre 1995 1º novembre 2002, in circolazione per nominali euro 11.058.355.872 corrispondenti a L. 1.411.962.724.277;

d) certificati di credito del Tesoro 1° maggio 1996 - 1° maggio 2003, in circolazione per nominali euro 8.487.548.942,04 corrispondenti a L. 16.434.186.390.004.

Vista la nota n. 00283024 del 22 dicembre 1999 con cui la Banca d'Italia ha trasmesso il dettaglio della predetta operazione di acquisto;

Visto, in particolare, l'art. 6 comma 1, del menzionato decreto 27 maggio 1996, il quale prevede che con successivo decreto del Ministro del tesoro si provvede ad accertare la specie e gli importi dei titoli effettivamente ritirati dal mercato ed annullati, con riferimento anche alle relative cedole, nonché l'importo dei titoli in essere;

Decreta:

Art. 1.

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 6, comma 1, del decreto 27 maggio 1996, citato nelle premesse, si accerta che in data 24 novembre 1999 l'importo dei prestiti oggetto dell'operazione di riascquisto a valere sulle disponibilità del Fondo per l'ammortamento dei titoli di Stato risulta come di seguito specificato:

- *a)* certificati di credito del Tesoro 1º aprile 1995 1º aprile 2002: non è stata accolta alcuna offerta di cessione;
- b) certificati di credito del Tesoro 1º ottobre 1995 1º ottobre 2002: nominale acquistato euro 881.000.000, per un controvalore pari a euro 893.513.225,85, di cui euro 4.549.425,85 relativi a cinquantaquattro giorni di dietimi di interesse e nominale residuo euro 7.801.629.866,92;
- c) certificati di credito del Tesoro 1° novembre 1995 1° novembre 2002: nominale acquistato euro 1.334.000.000, per un controvalore pari a euro 1.352.308.849, di cui euro 3.371.649 relativi a ventitre giorni di dietimi di interesse, e nominale residuo euro 9.724.355.872:
- d) certificati di credito del Tesoro 1º maggio 1996-1º maggio 2003: nominale acquistato euro 1.473.000.000, per un controvalore pari a euro 1.496.238.167,76, di cui euro 3.722.967,76 relativi a ventritre giorni di dietimi di interesse, e nominale residuo euro 7.014.548.942,04.

Art. 2.

La consistenza del debito è ridotta dell'ammontare corrispondente al valore nominale dei titoli di cui ai punti b), c) e d) dell'art. 1 del presente decreto.

Ai capitoli di bilancio corrispondenti sono apportate le conseguenti modifiche.

Art. 3.

Il costo totale dell'operazione, addebitato al «Fondo» il giorno 24 novembre 1999 fissato per il regolamento, ammonta a L. 7.245.638.985.959.

Il presente decreto verrà trasmesso per il visto all'Ufficio centrale di bilancio presso il Ministero del tesoro, del bilancio e della programmazione economica e sarà pubblicato nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana.

Roma, 24 marzo 2000

Il Ministro: Amato

00A3895

MINISTERO DEI TRASPORTI E DELLA NAVIGAZIONE

DECRETO 31 marzo 2000.

Criteri per l'assegnazione di ecopunti per il secondo quadrimestre dell'anno 2000 in materia di autotrasporto di merci Italia-Austria.

IL DIRETTORE

DELL'UNITÀ DI GESTIONE AUTOTRASPORTO PERSONE E COSE DEL DIPARTIMENTO DEI TRASPORTI TERRESTRI

Visto il decreto ministeriale 3 febbraio 1988, n. 82, pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n. 67 del 21 marzo 1988;

Visto il decreto ministeriale 13 settembre 1990 pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n. 224 del 25 settembre 1990, il decreto ministeriale 1º marzo 1991 pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n. 58 del 9 marzo 1991, il decreto ministeriale 25 marzo 1991 pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n. 75 del 29 marzo 1991, il decreto ministeriale 25 settembre 1991 pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n. 233 del 4 ottobre 1991, il decreto ministeriale 7 maggio 1992 pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n. 108 dell'11 maggio 1992, il decreto ministeriale 1º agosto 1992 pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n. 184 del 6 agosto 1992, il decreto ministeriale 6 novembre 1992 pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n. 266 dell'11 novembre 1992;

Visto l'accordo stipulato tra la CEE e l'Austria sul traffico di transito effettuato sia in conto terzi che in conto proprio;

Vista la direttiva del Presidente del Consiglio dei Ministri del 27 novembre 1992 recante criteri unitari volti a favorire la sollecita soluzione dei problemi attinenti il settore dell'autotrasporto merci per conto terzi (pubblicata nella Gazzetta Ufficiale n. 281 del 28 novembre 1992);

Visto il decreto ministeriale 20 aprile 1993 pubblicato pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n. 93 del 20 aprile 1993, il decreto dirigenziale 10 luglio 1993 pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n. 163 del 14 luglio 1993, il decreto dirigenziale 24 settembre 1993 pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n. 229 del 29 settembre 1993, il decreto dirigenziale 28 febbraio 1994 pubblicato nella | secondo quanto previsto negli articoli 2 e 3.

Gazzetta Ufficiale n. 50 del 2 marzo 1994, il decreto dirigenziale 13 maggio 1994 pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n. 115 del 19 maggio 1994, il decreto dirigenziale 28 luglio 1994 pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n. 183 del 6 agosto 1994, il decreto dirigenziale 19 ottobre 1994 pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n. 248 del 22 ottobre 1994, il decreto dirigenziale 11 gennaio 1995 pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n. 16 del 20 gennaio 1995, il decreto dirigenziale 6 giugno 1995 pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n. 134 del 10 giugno 1995, il decreto dirigenziale 19 settembre 1995 pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n. 223 del 23 settembre 1995, il decreto dirigenziale 15 novembre 1995 pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n. 271 del 20 novembre 1995, il decreto dirigenziale 13 dicembre 1995 pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n. 295 del 19 dicembre 1995, il decreto dirigenziale 30 luglio 1996 pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n. 295 del 19 dicembre 1995, il decreto dirigenziale 30 luglio 1996 pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n. 181 del 3 agosto 1996, il decreto dirigenziale 8 ottobre 1996 pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n. 240 del 12 ottobre 1996, il decreto dirigenziale 2 dicembre 1996 pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n. 287 del 7 dicembre 1996, il decreto dirigenziale 7 maggio 1997 pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n. 108 del 12 maggio 1997, il decreto dirigenziale 16 settembre 1997 pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n. 224 del 25 settembre 1997, il decreto dirigenziale 30 ottobre 1997 pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n. 258 del 5 novembre 1997, il decreto dirigenziale 3 marzo 1998 pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n. 56 del 9 marzo 1998, il decreto dirigenziale 29 luglio 1998 pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n. 179 del 3 agosto 1988, il decreto dirigenziale 10 novembre 1998 pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n. 266 del 13 novembre 1998, il decreto dirigenziale 25 novembre 1998 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 278 del 27 novembre 1998, il decreto dirigenziale 14 aprile 1999 pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n. 91 del 20 aprile 1999 e il decreto dirigenziale 16 novembre 1999 pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n. 273 del 20 novembre 1999;

Visto il trattato di adesione dell'Austria, della Norvegia, della Finlandia e della Svezia all'Unione europea ratificato con legge n. 686 del 14 dicembre 1994 pubblicata nella Gazzetta Ufficiale n. 162 del 16 dicembre 1994:

Visto il regolamento (CE) n. 1524/96 della Commissione del 30 luglio 1996 che modifica il regolamento (CE) n. 3298/94 riguardo al sistema di ecopunti per autocarri in transito attraverso l'Austria;

Considerati degli errori materiali commessi sul decreto dirigenziale 16 marzo 2000 pubblicato nella Gazzetta Ufficiale - serie generale - n. 67 del 21 marzo 2000;

Decreta:

Art. 1.

Il decreto dirigenziale 16 marzo 2000 viene rettificato

Art. 2.

Nell'art. 7, comma 2, al posto di «secondo quadrimestre 2000», leggasi: «secondo quadrimestre 1999» e al posto di «conto proprio», leggasi: «conto terzi».

Art. 3.

Nell'art. 8, comma 1, al posto di «per il secondo quadrimestre 2000», leggasi: «per il primo o il secondo quadrimestre 2000».

Art. 4.

Le disposizioni del presente decreto sono applicabili dal momento della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Roma, 31 marzo 2000

Il direttore: Ricozzi

00A3897

MINISTERO DELLA PUBBLICA ISTRUZIONE

DECRETO 20 marzo 2000.

Prezzo dei libri di testo per le scuole elementari per l'anno scolastico 2000/2001.

IL MINISTRO DELLA PUBBLICA ISTRUZIONE

Vista la legge 10 agosto 1964, n. 719;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 12 febbraio 1985, n. 104, relativo all'approvazione dei nuovi programmi per le scuole primarie;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 23 gennaio 1986, n. 300, recante norme ed avvertenze per la compilazione dei libri di testo delle classi 1^a e 2^a della scuola elementare;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 31 dicembre 1987, n. 578, recante norme ed avvertenze per la compilazione dei libri di testo delle classi 3^a, 4^a e 5^a della scuola elementare;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 8 maggio 1987, n. 204, inerente l'approvazione di nuovi programmi di insegnamento della religione cattolica;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 26 febbraio 1988, n. 161, relativo alla compilazione dei libri di testo per l'insegnamento della religione cattolica;

Vista la legge 5 giugno 1990, n. 148, sulla riforma dell'ordinamento della scuola elementare;

Visto il decreto 25 marzo 1994 recante norme ed avvertenze per la compilazione dei libri di testo di lingua straniera nella scuola elementare;

Visto il decreto legislativo 16 aprile 1994, n. 297;

Visto il protocollo d'intesa del 18 marzo 1997, n. 125446, stipulato dal Ministero dell'industria, del commercio e dell'artigianato e dalle organizzazioni di rappresentanza degli editori;

Visto il decreto interministeriale in data 8 aprile 1999 con il quale è stato stabilito il prezzo di copertina dei libri di testo per le scuole elementari per l'anno scolastico 1999/2000;

Vista la legge 23 dicembre 1998, n. 488, art. 27;

Visto il decreto ministeriale 7 dicembre 1999, n. 547, riguardante il regolamento di approvazione delle norme ed avvertenze per la compilazione dei libri di testo per la scuola dell'obbligo e i criteri per la determinazione del prezzo massimo complessivo della dotazione libraria necessaria per ciascun anno della scuola dell'obbligo;

Vista la nota del Ministero del tesoro n. 709564 del 7 marzo 2000, concernente la tabella ufficiale dei tassi di inflazione effettivi e programmati fino all'anno 2003;

Riconosciuta la necessità di modificare, per l'anno scolastico 2000/2001, i prezzi di cui al predetto decreto interministeriale dell'8 aprile 1999, in conformità alle indicazioni contenute nel protocollo d'intesa n. 125446 del 18 marzo 1997 sopracitato:

Decreta:

Art. 1.

Il prezzo di copertina di ciascun volume comprensivo di I.V.A., in relazione alle specifiche caratteristiche, è stabilito come segue:

	Classe	Letture —	Sussidiari —	Religione	Lingua straniera
I Ciclo	I II	15.440 17.665		4.465	
II Ciclo	III IV V	20.420 22.440 27.215	22.775 27.670 32.480	16.850	15.680 15.680 15.680

Art. 2.

Per gli acquisti effettuati a carico del Ministero della pubblica istruzione e degli enti locali, viene praticato dai librai lo sconto dello 0,25% sul prezzo di copertina.

Roma, 20 marzo 2000

Il Ministro: BERLINGUER

00A3896

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

MINISTERO DELL'INTERNO

Dichiarazione dello stato di dissesto finanziario del comune di Trevi nel Lazio

Il consiglio comunale di Trevi nel Lazio (Frosinone) con deliberazione n. 41 del 9 ottobre 1999, esecutiva ai sensi di legge, ha dichiarato lo stato di dissesto finanziario con ricorso alle procedure di risanamento previste dal capo VII del decreto legislativo 25 febbraio 1995, n. 77, e successive modifiche ed integrazioni.

Con decreto del Presidente della Repubblica del 21 marzo 2000 il dott. Italo D'Amore è stato nominato ai sensi dell'art. 85 del decreto legislativo n. 77 del 1995 commissario straordinario di liquidazione per l'amministrazione della gestione e dell'indebitamento pregresso e per l'adozione di tutti i provvedimenti per l'estinzione dei debiti del predetto comune.

00A3882

MINISTERO DELLA PUBBLICA ISTRUZIONE

Riconoscimento della personalità giuridica della fondazione «La Salle», in Roma

Con decreto 9 marzo 2000 alla fondazione «La Salle», con sede in Roma, via San Sebastianello n. 3, è riconosciuta la personalità giuridica.

00A3898

MINISTERO DELLA SANITÀ

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Ematepar»

Estratto decreto n. 268 del 28 gennaio 2000

È autorizzata l'immissione in commercio della specialità medicinale EMATEPAR nelle forme e confezioni: «5000 U.I./0,2 ml soluzione iniettabile» 10 siringhe preriempite, «12500 U.I./0,5 ml soluzione iniettabile» 10 siringhe preriempite, alle condizioni e con le specificazioni di seguito indicate.

Titolare A.I.C.: Errekappa Euroterapici S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Milano, via Ciro Menotti, 1/A, c.a.p. 20129, Italia, codice fiscale n. 09674060158.

Confezioni autorizzate, numeri A.I.C. e classificazione ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge n. 537/1993:

confezione: «5000 U.I./0,2 ml soluzione iniettabile» 10 siringhe preriempite;

A.I.C. n. 032908030 (in base 10), 0ZD8RY (in base 32);

forma farmaceutica: soluzione iniettabile;

classe: «A»;

prezzo: il prezzo sarà determinato ai sensi dell'art. 70, comma 4, della legge 23 dicembre 1998, n. 448, tenuto conto della comunicazione con la quale la società titolare dell'autorizzazione

all'immissione in commercio, in ottemperanza all'art. 36, comma 7, della legge 27 dicembre 1997, n. 449, dichiara che il principio attivo contenuto nella specialità medicinale in questione non gode e non ha mai goduto di tutela brevettuale;

classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4, decreto legislativo n. 539/1992);

validità prodotto integro: 48 mesi dalla data di fabbricazione.

Produttore: Crinos S.p.a., stabilimento sito in Villa Guardia (Como), Italia, piazza XX Settembre, 2 (produzione-confezionamento-controllo).

Composizione: 1 siringa preriempita:

principio attivo: eparina calcica 5000 U.I;

eccipiente: acqua P.P.I. quanto basta a 0,2 ml;

confezione: «12500 U.I./0,5 ml soluzione iniettabile» 10 siringhe preriempite;

A.I.C. n. 032908042 (in base 10), 0ZD8SB (in base 32);

forma farmaceutica: soluzione iniettabile;

classe: «A»:

prezzo: il prezzo sarà determinato ai sensi dell'art. 70, comma 4, della legge 23 dicembre 1998, n. 448, tenuto conto della comunicazione con la quale la società titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio, in ottemperanza all'art. 36, comma 7, della legge 27 dicembre 1997, n. 449, dichiara che il principio attivo contenuto nella specialità medicinale in questione non gode e non ha mai goduto di tutela brevettuale;

classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4, decreto legislativo n. 539/1992);

validità prodotto integro: 48 mesi dalla data di fabbricazione.

Produttore: Crinos S.p.a., stabilimento sito in Villa Guardia (Como), Italia, piazza XX Settembre, 2 (produzione-confezionamento-controllo).

Composizione: 1 siringa preriempita:

principio attivo: eparina calcica 12500 U.I;

eccipiente: acqua P.P.I. quanto basta a 0,5 ml.

Indicazioni terapeutiche: come da stampati allegati.

Decorrenza di efficacia del decreto: dalla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

00A3415

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Medic Blue»

Estratto decreto n. 269 del 28 gennaio 2000

Specialità medicinale MEDIC BLUE nella forma e confezione: $\!<\!2\%$ shampoo» flacone da 80 g.

Titolare A.I.C.: J.C. Healthcare S.r.l., con sede legale in via Michelangelo Buonarroti, 23, Cologno Monzese (Milano), codice fiscale n. 09876740151.

Produttore: la produzione, il controllo ed il confezionamento sono effettuati dalla società Janssen Cilag S.p.a. presso lo stabilimento sito in via C. Janssen, Latina.

Confezioni autorizzate, numeri A.I.C. e classificazione ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge n. 537/1993:

«2% shampoo» flacone da 80 g;

A.I.C. n. 032330019 (in base 10), 0YUN93 (in base 32);

classe: «C».

Composizione: 1 g di shampoo contiene:

principio attivo: ketoconazolo mg 20,00;

eccipienti: sodio lauril etere solfato, lauril semisolfosuccinato bisodico, coccoil dietanolamide, laurdimonio idrolizzato (collagene animale), macrogol 120, metilglucosio dioleato, profumo, imidazolidinilurea, acido cloridrico, eritrosina E 127, acqua purificata, sodio cloruro, sodio idrossido (nelle quantità indicate nella documentazione di tecnica farmaceutica acquisita agli atti).

Periodo di validità: la validità del prodotto è di 3 anni dalla data di fabbricazione.

Indicazioni terapeutiche: trattamento delle infezioni del cuoio capelluto che implicano il lievito pityrosporum, come la pityriasis versicolor (forme localizzate), la dermatite seborroica e la pityriasis capitis (forfora).

Classificazione ai fini della fornitura: «medicinale non soggetto a prescrizione medica» (art. 3, decreto legislativo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: dalla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

00A3416

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Rytmonorm»

Estratto decreto n. 270 del 28 gennaio 2000

È autorizzata l'immissione in commercio della specialità medicinale RYTMONORM, anche nelle forme e confezioni: «150 mg compresse rivestite» 60 compresse, «300 mg compresse rivestite» 60 compresse, alle condizioni e con le specificazioni di seguito indicate.

Titolare A.I.C.: Knoll AG, con sede legale e domicilio fiscale in Liestal/BL. Svizzera

Confezioni autorizzate, numeri A.I.C. e classificazione ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge n. 537/1993:

confezione: «150 mg compresse rivestite», 60 compresse;

A.I.C. n. 024862070 (in base 10) - 0RQRCQ (in base 32); forma farmaceutica: compressa rivestita:

classe: «C»;

classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4, decreto legislativo n. 539/1992);

validità prodotto integro: 60 mesi dalla data di fabbricazione.

Produttore: Knoll AG, stabilimento sito in Liestal (Svizzera), Oristalstrasse 65 (produzione completa).

Composizione: 1 compressa rivestita 150 mg:

principio attivo: propafenone cloridrato 150 mg;

eccipienti: amido di mais 30 mg; talco 18,59 mg; polimerizzato misto di vinilpirrolidone vinilacetato 14 mg; idrossipropilmetilcellulosa 10,87 mg; polietilenglicole 6000 6,8 mg; titanio biossido 3,4 mg; magnesio stearato 1 mg; sodio laurilsolfato 0,34 mg;

confezione: «300 mg compresse rivestite» 60 compresse;

A.I.C. n. 024862082 (in base 10) - 0RQRD2 (in base 32); forma farmaceutica: compressa rivestita;

classe: «C»;

classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4, decreto legislativo n. 539/1992);

validità prodotto integro: 60 mesi dalla data di fabbricazione.

Produttore: Knoll AG, stabilimento sito in Liestal (Svizzera), Oristalstrasse 65 (produzione completa).

Composizione: 1 compressa rivestita 300 mg:

principio attivo: propafenone cloridrato 300 mg;

eccipienti: amido di mais 60 mg; talco 29,4 mg; polimerizzato misto di vinilpirrolidone vinilacetato 28 mg; idrossipropilmetilcellulosa 15,5 mg; polietilenglicole 6000 9,7 mg; titanio biossido 4,9 mg; magnesio stearato 2 mg; sodio laurilsolfato 0,5 mg.

Indicazioni terapeutiche: indicate nell'allegato al presente decreto.

Decorrenza di efficacia del decreto: dalla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

00A3417

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Chetofen»

Estratto decreto n. 274 del 28 gennaio 2000

È autorizzata l'immissione in commercio della specialità medicinale CHETOFEN, nelle forme e confezioni: «2 mg compresse a rilascio prolungato» 15 compresse, alle condizioni e con le specificazioni di seguito indicate.

Titolare A.I.C.: Pulitzer Italiana S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in Roma, via Tiburtina, 1004, c.a.p. 00156, Italia, codice fiscale n. 03589790587.

Confezioni autorizzate, numeri A.I.C. e classificazione ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge n. 537/1993:

confezione: «2 mg compresse a rilascio prolungato», 15 compresse;

A.I.C. n. 033831037 (in base 10), 108G3X (in base 32);

forma farmaceutica: compressa a rilascio prolungato;

classe: «B»;

prezzo: il prezzo sarà determinato ai sensi dell'art. 70, comma 4, della legge 23 dicembre 1998, n. 448, tenuto conto della comunicazione con la quale la società titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio, in ottemperanza all'art. 36, comma 7, della legge 27 dicembre 1997, n. 449, dichiara che il principio attivo contenuto nella specialità medicinale in questione non gode e non ha mai goduto di tutela brevettuale;

classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4, decreto legislativo n. 539/1992);

validità prodotto integro: 36 mesi dalla data di fabbricazione.

Produttore: Pulitzer Italiana S.r.l., stabilimento sito in Roma (Italia), via Tiburtina, 1004 (prodotto finito).

Composizione: 1 compressa:

principio attivo: chetotifene 2,75 mg;

eccipienti: lattosio 36,5 mg; idrossipropilcellulosa 21,11 mg; silice precipitata 0,4 mg; magnesio stearato 3 mg; talco 1,75 mg; polietilenglicole 6000 0,22 mg; titanio biossido 0,63 mg; ferro ossido giallo (E172) 0,04 mg.

Indicazioni terapeutiche: come da stampati allegati al presente

Decorrenza di efficacia del decreto: dalla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

00A3418

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Visine»

Estratto decreto n. 275 del 28 gennaio 2000

Specialità medicinale: VISINE nelle forme e confezioni: «gocce oftalmiche 15 ml».

Titolare A.I.C.: Pfizer Consumer Health Care S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in Borgo San Michele - Latina, strada statale 156, km 50, c.a.p. 04100, Italia, codice fiscale n. 04866591003.

Confezione: in sostituzione della confezione «gocce oftalmiche 15 ml» viene autorizzata la confezione «0,05% collirio, soluzione» flacone 10 ml (codice A.I.C. n. 018331025).

Confezioni autorizzate, numeri A.I.C. e classificazione ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge n. 537/1993:

confezione: «0,05% collirio, soluzione», flacone 10 ml;

A.I.C. n. 018331025 (in base 10), 0KHFDK (in base 32);

forma farmaceutica: collirio, soluzione;

classe: «C»:

classificazione ai fini della fornitura: medicinale non soggetto a prescrizione medica - medicinale da banco o di automedicazione (art. 3, decreto legislativo n. 539/1992);

validità prodotto integro: 36 mesi dalla data di fabbricazione.

Produttore: Holopack Verpackungstechnik GmbH, stabilimento sito in Germania, Bahnhofstrasse Sulzbach-Laufen (produzione e confezionamento primario); Heinrich Mach Nachf GmbH & Co. KG, stabilimento sito in Germania, Heinrich Mack strasse 35 Illertissen (confezionamento secondario e controlli).

Composizione: 1 ml:

principio attivo: tetraidrozolina cloridrato 0,5 mg;

eccipienti: sodio cloruro 2,23 mg; acido borico 12,3 mg; borace 0,5 mg; benzalconio cloruro sol. 50% 0,2 mg; disodio edetato 1 mg; acqua depurata 990,67 mg.

Indicazioni terapeutiche: come da stampati allegati al presente decreto.

I lotti già prodotti, contraddistinti dai numeri di codice 018331013 possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza di efficacia del decreto: dalla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

00A3419

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Terfex»

Estratto decreto n. 285 del 28 gennaio 2000

È autorizzata l'immissione in commercio della specialità medicinale TERFEX nelle forme e confezioni: «60 mg compresse» 30 compresse, «0,6% sospensione orale» flacone da 120 ml, alle condizioni e con le specificazioni di seguito indicate.

Titolare A.I.C.: Laboratori Prodotti Farmaceutici Boniscontro e Gazzone S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in Roma, via Tiburtina, 1004, c.a.p. 00156, Italia, codice fiscale n. 08205300588.

Confezioni autorizzate, numeri A.I.C. e classificazione ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge n. 537/1993:

confezione: «60 mg compresse», 30 compresse;

A.I.C. n. 033528011 (in base 10), 0ZZ66C (in base 32);

forma farmaceutica: compresse;

classe: «B»;

prezzo: il prezzo sarà determinato ai sensi dell'art. 70, comma 4, della legge 23 dicembre 1998, n. 448, tenuto conto della comunicazione con la quale la società titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio, in ottemperanza all'art. 36, comma 7, della legge 27 dicembre 1997, n. 449, dichiara che il principio attivo contenuto nella specialità medicinale in questione non gode e non ha mai goduto di tutela brevettuale;

classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4, decreto legislativo n. 539/1992);

validità prodotto integro: 36 mesi dalla data di fabbricazione.

Produttore: Pulitzer Italiana S.r.l., stabilimento sito in Roma - Italia, via Tiburtina, 1004.

Composizione: 1 compressa contiene:

principio attivo: terfenadina 60 mg;

eccipienti: lattosio 94,9 mg; sodio bicarbonato 38 mg; crospovidone 10 mg; magnesio stearato 9 mg; talco 6,6 mg; silice precipitata 2,5 mg; sodio dioctilsolfosuccinato 0,6 mg; copolimeri metacrilici 2,1 mg; titanio biossido 0,8 mg; triacetina 0,3 mg; polietilenglicole 4000 0,2 mg;

confezione: «0,6% sospensione orale», flacone da 120 ml;

A.I.C. n. 033528035 (in base 10), 0ZZ673 (in base 32);

forma farmaceutica: sospensione orale;

classe: «B»;

prezzo: il prezzo sarà determinato ai sensi dell'art. 70, comma 4, della legge 23 dicembre 1998, n. 448, tenuto conto della comunicazione con la quale la società titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio, in ottemperanza all'art. 36, comma 7, della legge 27 dicembre 1997, n. 449, dichiara che il principio attivo contenuto nella specialità medicinale in questione non gode e non ha mai goduto di tutela brevettuale;

classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4, decreto legislativo n. 539/1992);

validità prodotto integro: 36 mesi dalla data di fabbricazione.

Produttore: Pulitzer Italiana S.r.l., stabilimento sito in Roma - Italia, via Tiburtina, 1004.

Composizione: 100 ml di sospensione orale contengono:

principio attivo: terfenadina 0,6 g;

eccipienti: saccarosio 50 g; saccarina sodica 0,05 g; ammonio glicirizzinato 0,1 g; gomma xantan 0,3 g; metile p-idrossibenzoato 0,15 g; propile p-idrossibenzoato 0,015 g; potassio fosfato monobasico 0,001 g; polisorbato 20 0,5 g; aroma ciliegia 0,4 g; acqua purificata quanto basta a 100 ml.

Indicazioni terapeutiche: indicate nell'allegato al presente decreto.

Decorrenza di efficacia del decreto: dalla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

00A3420

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Innohep»

Estratto provvedimento di modifica A.I.C. n. 163 del 25 febbraio 2000

Specialità medicinale: INNOHEP:

«2500 U. anti Xa/0,3 ml soluzione iniettabile» 2, siringhe preriempite - A.I.C. n. 027815024;

«2500 U. anti Xa/0,3 ml soluzione iniettabile» 6, siringhe preriempite - A.I.C. n. 027815099.

Società: Leo Pharmaceutical products LTD, 55 - Industriparken, 2750 Ballerup (Danimarca).

Oggetto provvedimento di modifica: modifica eccipienti.

La composizione è così modificata:

principio attivi invariati;

eccipienti: sodio metabisolfito eliminato, sodio acetato 1.25 mg.

I lotti già prodotti, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

00A3385

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Salvituss»

Estratto provvedimento di modifica A.I.C. n. 194 del 28 febbraio 2000

Specialità medicinale: SALVITUSS:

«0,6 % sciroppo», 1 flacone 200 ml - A.I.C. n. 027661014. Società: F.I.R.M.A. S.p.a., via di Scandicci, 55 - 50143 Firenze. Oggetto provvedimento di modifica: modifica eccipienti.

La composizione è così modificata:

principio attivo: invariato;

eccipienti: saccarosio eliminato, sodio ciclamato 1,20 g, metile p-idrossibenzoato 0,13 g, propile p-idrossibenzoato 0,02 g, acido citrico 0,96 g, sodio idrossido 0,36 g, aroma liquirizia eliminato, aroma cherry 0,18 g, carbossimetil
cellulosa sodica 0,50 g, acqua depurata q.b. a ml 100.

I lotti già prodotti, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

00A3389

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Rexan»

Estratto provvedimento di modifica A.I.C. n. 198 del 28 febbraio 2000

Specialità medicinale REXAN:

«400 mg/5 ml sospensione orale» flacone 100 ml - A.I.C. n 028468080

Società: Istituto chimico internazionale dott. Giuseppe Rende S.r.l. - via Salaria, 1240 - 00138 Roma.

Oggetto provvedimento di modifica: limitazione d'uso del medicinale.

Si autorizza la rimozione della limitazione d'uso della sospensione in bambini di età inferiore a due anni affetti da varicella e conseguente aggiunta di schema posologico.

I nuovi stampati corretti ed approvati sono allegati al presente provvedimento.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

00A3391

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Gammabulin»

Estratto provvedimento di modifica A.I.C. n. 199 del 28 febbraio 2000

Specialità medicinale GAMMABULIN:

«16,5% soluzione iniettabile uso intramuscolare» flaconcino da 1 ml - A.I.C. n. 009032018.

Società: Immuno AG Vienna Industriestrasse, 72 - A 1220 Vienna (Austria).

Oggetto provvedimento di modifica: modifica del contenuto dell'autorizzazione alla produzione (modifica officine) - modifica della produzione del medicinale.

Si autorizza la modifica del processo produttivo della specialità medicinale «Gammabulin» così come richiesto dalla ditta.

Si approva, inoltre, che tale produzione venga effettuata anche da: Baxter S.A. nello stabilimento sito in Lessines (Belgio).

00A3393

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Idroplurivit»

Estratto provvedimento di modifica A.I.C. n. 200 del 28 febbraio 2000

Specialità medicinale IDROPLURIVIT:

«gocce orali soluzione» 1 flacone da 10 ml - A.I.C. n. 006387132.

Società: A. Menarini industrie farmaceutiche riunite S.r.l. - Via Sette Santi n. 3 - 50131 Firenze.

Oggetto provvedimento di modifica: modifica eccipienti.

La composizione è così modificata:

principio attivo: invariato;

eccipienti: polilsorbato 80 1220 mg, sodio fosfato bibasico 100 mg, sorbitolo 70% 4440 mg, propilenglicole 500 mg, sodio edetato (eliminato), acido edetico 7,0 mg, butilidrossianisolo 2,0 mg, metile p-idrossibenzoato 10,0 mg, sodio bicarbonato 197 mg, acido citrico 1,0 mg, cedro olio essenziale 6,4 mg, arancia dolce olio essenziale 12,8 mg, acqua depurata q.b. a 100 ml.

I lotti già prodotti recanti la composizione in eccipienti precedentemente autorizzata, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

00A3395

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Kerlon»

Estratto provvedimento di modifica A.I.C. n. 205 del 28 febbraio 2000

Specialità medicinale KERLON:

«20 mg compresse» 28 compresse - A.I.C. n. 025317013.

Società: Sanofi - Synthelabo S.p.a., via G.B. Piranesi, 38 - 20137 Milano.

Oggetto provvedimento di modifica: modifica/aggiunta indicazione terapeutica.

Si autorizza l'estensione delle indicazioni terapeutiche a «angina pectoris stabile da sforzo»

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

00A3396

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Cromatonferro»

Estratto provvedimento di modifica A.I.C. n. 209 del 28 febbraio 2000

Specialità medicinale CROMATONFERRO:

 $\,$ «80 mg compresse effervescenti» 30 compresse effervescenti - A.I.C. n. 026689051.

Società: A. Menarini industrie farmaceutiche riunite S.r.l., via Sette Santi, $\bf 3$ - 50131 Firenze.

Oggetto provvedimento di modifica: modifica eccipienti.

La composizione è così modificata:

principio attivo invariato;

eccipienti: acido ascorbico 100 mg, acido citrico 1105 mg, acido tartarico 200 mg, sodio bicarbonato 563 mg, sodio carbonato monoidrato 150 mg, sodio ciclamato 80 mg, sodio saccarinato 5 mg, leuteum S (E 110) 2 mg, aroma arancio 100 mg.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

00A3398

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Losferron»

Estratto provvedimento di modifica A.I.C. n. 210 del 28 febbraio 2000

Specialità medicinale LOSFERRON:

«80 mg compresse effervescenti» 30 compresse effervescenti -A.I.C. n. 027731013

Società: Prodotti antibiotici S.p.a. - Via Biella n. 8 - 20143 Milano

Oggetto provvedimento di modifica: modifica eccipienti.

La composizione è così modificata:

principio attivo: invariato;

eccipienti: acido ascorbico 100 mg, acido citrico 1105 mg, acido tartarico 200 mg, sodio bicarbonato 563 mg, sodio carbonato monoidrato 150 mg, sodio ciclamato 80 mg, sodio saccarinato 5 mg, leuteum S (E 110) 2 mg, aroma arancio 100 mg.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

00A3399

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Formistin»

Estratto provvedimento di modifica A.I.C. n. 211 del 28 febbraio 2000

Specialità medicinale FORMISTIN:

«10 mg compresse rivestite» 20 compresse rivestite - A.I.C.

Società: Ist. Luso Farmaco d'Italia S.p.a. - Via Carnia n. 26 -20132 Milano.

Oggetto provvedimento di modifica: modifica eccipienti, riduzione periodo di validità.

La composizione è così modificata:

principio attivo: invariato;

eccipienti: lattosio 66,4 mg, cellulosa microcristallina 37 mg, silice colloidale 0,6 mg, magnesio stearato 1,2 mg, idrossi-propilmetil-cellulosa 2,16 mg, polietilenglicole 0,22 mg, titanio biossido 1,08 mg.

È altresì autorizzata la riduzione del periodo di validità da cinque a tre anni.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

00A3400

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Xalatan»

Estratto provvedimento UAC/II/641 del 1º marzo 2000

Specialità: XALATAN.

Confezioni:

flacone gocce oftalmiche 0,005% 2,5 ml; A.I.C. n. 033219015/M;

3 flaconi gocce oftalmiche 0.005% 2.5 ml: A.I.C. n. 033219027/M.

Titolare A.I.C.: Pharmacia & Upjohn S.p.a.

N. procedura mutuo riconoscimento: UK/H/179/01/W15.

Tipo modifica: modifica composizione qualitativa sistema chiusura a contagocce del flacone.

Modifica apportata: da resina HDPE LS6901-07 a resina HDPE LS6901-00.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza ed efficacia del provvedimento: dalla data della sua pubblicazione nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana.

00A3430

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Cotareg»

Estratto provvedimento UAC/II/642 del 1º marzo 2000

Specialità: COTAREG.

Confezioni:

14 compresse rivestite in blister; A.I.C. n. 034114013/M;

28 compresse rivestite in blister; A.I.C. n. 034114025/M.

Titolare A.I.C.: Novartis Farma S.p.a.

N. procedura mutuo riconoscimento: DE/H/130/01/W05-W06. Tipo modifica: modifica RCP § 4.6, 4.8.

Modifica apportata: modifica del RCP ai punti 4.6 «Gravidanza e allattamento» e 4.8 «Effetti indesiderati».

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza ed efficacia del provvedimento: dalla data della sua pubblicazione nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana

00A3429

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio di varie confezioni della specialità medicinale per uso umano «Viani».

Estratto provvedimento UAC/II/643 del 1º marzo 2000

Specialità: VIANI.

Confezioni:

Diskus 50/100 polvere per inalazione 1 inalatore 28 dosi 50

mcg + 100 mcg; A.I.C. n. 034463012/M;

Diskus 50/250 polvere per inalazione 1 inalatore 28 dosi 50 mcg + 250 mcg; A.I.C. n. 034463024/M;

Diskus 50/500 polvere per inalazione 1 inalatore 28 dosi 50 mcg + 500 mcg; A.I.C. n. 034463036/M;

Diskus 50/100 polvere per inalazione 1 inalatore 60 dosi 50 mcg + 100 mcg; A.I.C. n. 034463048/M;

Diskus 50/250 polvere per inalazione 1 inalatore 60 dosi 50 mcg + 250 mcg; A.I.C. n. 034463051/M;

Diskus 50/500 polvere per inalazione 1 inalatore 60 dosi 50 mcg + 250 mcg; A.I.C. n. 034463063/M;

Diskus 50/100 polvere per inalazione 3 inalatori 60 dosi 50

mcg + 100 mcg; A.I.C. n. 034463075/M; Diskus 50/250 polvere per inalazione 3 inalatori 60 dosi 50 mcg + 250 mcg; A.I.C. n. 034463087/M;

Diskus 50/500 polvere per inalazione 3 inalatori 60 dosi 50 mcg + 500 mcg; A.I.C. n. 034463099/M.

Titolare A.I.C.: Glaxo Allen S.p.a.

N. procedura mutuo riconoscimento: SE/H/170/01-03/W04.

Tipo modifica: modifica RCP § 4.4.

Modifica apportata: modifica del RCP al punto 4.4 «Speciali avvertenze e precauzioni d'uso» (inserimento avvertenza sindrome di Churg-Strauss).

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza ed efficacia del provvedimento: dalla data della sua pubblicazione nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana.

Estratto provvedimento UAC/II/644 del 1º marzo 2000

Specialità: VIANI.

Confezioni:

Diskus 50/100 polvere per inalazione 1 inalatore 28 dosi 50 mcg + 100 mcg; A.I.C. n. 034463012/M;

Diskus 50/250 polvere per inalazione 1 inalatore 28 dosi 50 mcg + 250 mcg; A.I.C. n. 034463024/M;

Diskus 50/500 polvere per inalazione 1 inalatore 28 dosi 50 mcg + 500 mcg; A.I.C. n. 034463036/M;

Diskus 50/100 polvere per inalazione 1 inalatore 60 dosi 50 mcg + 100 mcg; A.I.C. n. 034463048/M;

Diskus 50/250 polvere per inalazione 1 inalatore 60 dosi 50 mcg + 250 mcg; A.I.C. n. 034463051/M;

Diskus 50/500 polvere per inalazione 1 inalatore 60 dosi 50 mcg + 250 mcg; A.I.C. n. 034463063/M;

Diskus 50/100 polvere per inalazione 3 inalatori 60 dosi 50 mcg + 100 mcg; A.I.C. n. 034463075/M;

Diskus 50/250 polvere per inalazione 3 inalatori 60 dosi 50 mcg + 250 mcg; A.I.C. n. 034463087/M;

Diskus 50/500 polvere per inalazione 3 inalatori 60 dosi 50 mcg + 500 mcg; A.I.C. n. 034463099/M.

Titolare A.I.C.: Glaxo Allen S.p.a.

N. procedura mutuo riconoscimento: SE/H/170/01-03/W05.

Tipo modifica: modifica RCP § 4.1.

Modifica apportata: modifica del RCP al punto 4.1 (nuova stesura del testo relativamente al punto 4.1 «indicazioni terapeutiche»).

I lotti già prodotti, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza ed efficacia del provvedimento: dalla data della sua pubblicazione nella *Gazzeta Ufficiale* della Repubblica italiana.

00A3431-00A3428

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio di varie confezioni della specialità medicinale per uso umano «Seretide».

Estratto provvedimento UAC/II/645 del 1º marzo 2000

Specialità: SERETIDE.

Confezioni:

Diskus 50/100 1 inalatore 28 dosi polvere per inalazione; A.I.C. n. 034371017/M;

Diskus 50/250 1 inalatore 28 dosi polvere per inalazione; A.I.C. n. 034371029/M;

Diskus 50/500 1 inalatore 28 dosi polvere per inalazione; A.I.C. n. 034371031/M;

Diskus $50/100\ 1$ inalatore 60 dosi polvere per inalazione; A.I.C. n. 034371043/M;

Diskus 50/250 1 inalatore 60 dosi polvere per inalazione; A.I.C. n. 034371056/M;

Diskus 50/500 1 inalatore 60 dosi polvere per inalazione; A.I.C. n. 034371068/M;

Diskus 50/100 3 inalatori 60 dosi polvere per inalazione; A.I.C. n. 034371070/M;

Diskus 50/250 3 inalatori 60 dosi polvere per inalazione; A.I.C. n. 034371082/M;

Diskus 50/500 3 inalatori 60 dosi polvere per inalazione; A.I.C. n. 034371094/M.

Titolare A.I.C.: Glaxo Wellcome S.p.a.

N. procedura mutuo riconoscimento: SE/H/169/01-03/W06.

Tipo modifica: modifica RCP § 4.1.

Modifica apportata: modifica del RCP al punto 4.1 (nuova stesura del testo relativamente al punto 4.1 «Indicazioni terapeutiche»).

I lotti già prodotti, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza ed efficacia del provvedimento: dalla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Estratto provvedimento UAC/II/646 del 1º marzo 2000

Specialità: SERETIDE.

Confezioni:

Diskus 50/100 1 inalatore 28 dosi polvere per inalazione; A.I.C. n. 034371017/M;

Diskus 50/250 1 inalatore 28 dosi polvere per inalazione; A.I.C. n. 034371029/M;

Diskus 50/500 1 inalatore 28 dosi polvere per inalazione; A.I.C. n. 034371031/M;

Diskus 50/100 1 inalatore 60 dosi polvere per inalazione; A.I.C. n. 034371043/M:

Diskus 50/250 1 inalatore 60 dosi polvere per inalazione; A.I.C. n. 034371056/M;

Diskus 50/500 1 inalatore 60 dosi polvere per inalazione; A.I.C. n. 034371068/M:

Diskus 50/100 3 inalatori 60 dosi polvere per inalazione; A.I.C. n. 034371070/M;

Diskus 50/250 3 inalatori 60 dosi polvere per inalazione; A.I.C. n. 034371082/M;

Diskus 50/500 3 inalatori 60 dosi polvere per inalazione; A.I.C. n. 034371094/M.

Titolare A.I.C.: Glaxo Wellcome S.p.a.

N. procedura mutuo riconoscimento: SE/H/169/01-03/W04.

Tipo modifica: modifica RCP § 4.4.

Modifica apportata: modifica del RCP al punto 4.4 «speciali avvertenze e precauzioni d'uso» (inserimento avvertenza sindrome di Churg-Strauss).

I lotti già prodotti, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza ed efficacia del provvedimento: dalla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana

00A3432-00A3427

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Glytrin»

Estratto provvedimento UAC/II/647 del 1º marzo 2000

Specialità: GLYTRIN.

Confezioni: spray 200 dosi 0,4 mg/dose; A.I.C. n. 033316011/M.

Titolare A.I.C.: Bioglan Laboratoires Limited.

N. procedura mutuo riconoscimento: UK/H/169/01/W1

Tipo modifica: aggiornamento RCP sezioni 4.3, 4.5.

Modifica apportata: aggiornamento sezioni 4.3 e 4.5 del RCP con avvertenze circa la concomitante assunzione di Sildenafil e «Glytrin» spray (su richiesta MCA-UK).

I lotti già prodotti, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza ed efficacia del provvedimento: dalla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

00A3426

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio di varie confezioni della specialità medicinale per uso umano «Naropina».

Estratto provvedimento UAC/II/648 del 1º marzo 2000

Specialità: NAROPINA.

Confezioni:

%10» 5 polyamp 10 mg/ml 10 ml blister; A.I.C. n. 032248167/M;

«10» 5 polyamp 10 mg/ml 20 ml; A.I.C. n. 032248181/M;

%10» 5 polyamp 10 mg/ml 20 ml blister; A.I.C. n. 032248193/M;

«2» 5 polyamp 2 mg/ml 10 ml; A.I.C. n. 032248015/M;

«2» 5 polyamp 2 mg/ml 10 ml blister; A.I.C. n. 032248027/M;

«2» 5 polyamp 2 mg/ml 20 ml; A.I.C. n. 032248041/M;

«2» 5 polyamp 2 mg/ml 20 ml blister; A.I.C. n. 032248054/M;

 $\mbox{$^{<}7,5$}\mbox{$>$}\mbox{ 5 poliamp 7,5 mg/ml 10 ml; A.I.C. n. }032248092/M;$

%7,5» 5 polyamp 7,5 mg/ml 10 ml blister; A.I.C. n. 032248104/M;

«10» 5 polyamp 10 mg/ml 10 ml; A.I.C. n. 032248155/M.

Titolare A.I.C.: Astra Zeneca S.p.a.

N. procedura mutuo riconoscimento: NL/H/104/01-03/W11.

Tipo modifica: processo di fabbricazione alternativo.

Modifica apportata: procedimento di produzione con sterilizzazione finale e tempo di lavorazione di 48 ore tra la fase di riempimento e di sterilizzazione terminale.

I lotti già prodotti, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza ed efficacia del provvedimento: dalla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Estratto provvedimento UAC/II/649 del 1º marzo 2000

Specialità: NAROPINA.

Confezioni:

«2» 5 polyamp 2 mg/ml 10 ml; A.I.C. n. 032248015/M;

«2» 5 polyamp 2 mg/ml 10 ml blister; A.I.C. n. 032248027/M;

«2» 5 polyamp 2 mg/ml 20 ml; A.I.C. n. 032248041/M;

«2» 5 polyamp 2 mg/ml 20 ml blister; A.I.C. n. 032248054/M;

«2» 5 polybag 2 mg/ml 100 ml blister; A.I.C. n. 032248078/M;

«2» 5 polybag 2 mg/ml 200 ml blister; A.I.C. n. 032248080/M;

«7,5» 5 poliamp 7,5 mg/ml 10 ml; A.I.C. n. 032248092/M;

 $<\!<\!7,5$ » 5 polyamp 7,5 mg/ml 10 ml blister; A.I.C. n. 032248104/M;

%10» 5 polyamp 10 mg/ml 10 ml; A.I.C. n. 032248155/M; %10» 5 polyamp 10 mg/ml 10 ml blister; A.I.C. n. 032248167/M;

«10» 5 polyamp 10 mg/ml 20 ml; A.I.C. n. 032248181/M;

%10» 5 polyamp 10 mg/ml 20 ml blister; A.I.C. n. 032248193/M.

Titolare A.I.C.: Astra Zeneca S.p.a.

N. procedura mutuo riconoscimento: NL/H/104/01-03/W7.

Tipo modifica: modifica RCP § 4.9.

Modifica apportata: modifica del RCP al punto 4.9 «Sovradosaggio».

I lotti già prodotti, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza ed efficacia del provvedimento: dalla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana

00A3433-00A3425

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio di varie confezioni della specialità medicinale per uso umano «Cosopt».

Estratto provvedimento UAC/II/650 del 1º marzo 2000

Specialità: COSOPT.

Confezioni:

collirio soluzione 2%+0.5% flacone 5 ml; A.I.C. n. 034242014/M;

collirio soluzione 2%+0,5% 3 flaconi 5 ml; A.I.C. n. 034242026/M;

collirio soluzione 2%+0,5% 6 flaconi 5 ml; A.I.C. n. 034242038/M.

Titolare A.I.C.: Merck Sharp e Dohme (Italia) S.p.a.

N. procedura mutuo riconoscimento: DK/H/134/01/W01.

Tipo modifica: aggiunta contenitore alternativo.

Modifica apportata: aggiunta di un contenitore (Octomer Plus) alternativo a quello già presentato.

I lotti già prodotti, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza ed efficacia del provvedimento: dalla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Estratto provvedimento UAC/II/651 del 1º marzo 2000

Specialità: COSOPT.

Confezioni:

collirio soluzione 2% + 0.5% flacone 5 ml; A.I.C. n. 034242014/M;

collirio soluzione 2%+0.5% 3 flaconi 5 ml; A.I.C. n. 034242026/M;

collirio soluzione 2% + 0,5% 6 flaconi 5 ml; A.I.C. n. 034242038/M.

Titolare A.I.C.: Merck Sharp e Dohme (Italia) S.p.a.

N. procedura mutuo riconoscimento: DK/H/134/01/W03.

Tipo modifica: modifica RCP § 4.8.

Modifica apportata: modifica del RCP al punto 4.8 «effetti indesiderati».

I lotti già prodotti, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza ed efficacia del provvedimento: dalla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana

00A3434-00A3424

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Maxalt»

Estratto provvedimento UAC/II/652 del 1º marzo 2000

Specialità: MAXALT.

Confezioni:

«RPD5» 3 liofilizzati orali in blister - A.I.C. n. 034115079/M;

«RPD5» 6 liofilizzati orali in blister - A.I.C. n. 034115081/M;

«RPD5» 12 liofilizzati orali in blister - A.I.C. n. 034115093/M;

«RPD10» 3 liofilizzati orali in blister - A.I.C. n. 034115105/M;

«RPD10» 6 liofilizzati orali in blister - A.I.C. n. 034115117/M;

Titolare A.I.C.: Merck Sharp e Dohme (Italia) S.p.a.

N. procedura mutuo riconoscimento: NL/H/144/03-04/W06.

Tipo modifica: modifica RCP § 4.2, 5.1.

Modifica apportata: modifica del RCP ai punti 4.2 «Posologia e modo di somministrazione» e 5.1 «Proprietà farmacodinamiche».

I lotti già prodotti, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza ed efficacia del provvedimento: dalla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

00A3423

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Rizaliv»

Estratto provvedimento UAC/II/653 del 1º marzo 2000

Specialità: RIZALIV (licenza Maxalt).

Confezioni:

«RPD5» 3 liofilizzati orali in blister - A.I.C. n. 034130070/M;

«RPD5» 6 liofilizzati orali in blister - A.I.C. n. 034130082/M;

«RPD5» 12 liofilizzati orali in blister - A.I.C. n. 034130094/M;

«RPD10» 3 liofilizzati orali in blister - A.I.C. n. 034130106/M;

«RPD10» 6 liofilizzati orali in blister - A.I.C. n. 034130118/M;

«RPD10» 12 liofilizzati orali in blister - A.I.C. n. 034130120/M.

Titolare A.I.C.: Neopharmed S.p.a.

N. procedura mutuo riconoscimento: NL/H/144/03-04/W06 (relativa alla specialità medicinale per uso umano «Maxalt»).

Tipo modifica: modifica RCP § 4.2, 5.1.

Modifica apportata: modifica del RCP ai punti 4.2 «Posologia e modo di somministrazione» e 5.1 «Proprietà farmacodinamiche».

I lotti già prodotti, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza ed efficacia del provvedimento: dalla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

00A3422

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Gent462»

Estratto provvedimento UAC/II/654 del 1º marzo 2000

Specialità: GENT462 (licenza Maxalt).

Confezioni:

«RPD5» 3 liofilizzati orali in blister - A.I.C. n. 034131072/M:

«RPD5» 6 liofilizzati orali in blister - A.I.C. n. 034131084/M;

«RPD5» 12 liofilizzati orali in blister - A.I.C. n. 034131096/M;

«RPD10» 3 liofilizzati orali in blister - A.I.C. n. 034131108/M;

«RPD10» 6 liofilizzati orali in blister - A.I.C. n. 034131110/M;

«RPD10» 12 liofilizzati orali in blister - A.I.C. n. 034131122/M.

Titolare A.I.C.: Istituto Gentili S.p.a.

N. procedura mutuo riconoscimento: NL/H/144/03-04/W06 (relativa alla specialità medicinale per uso umano «Maxalt»).

Tipo modifica: modifica RCP § 4.2, 5.1.

Modifica apportata: modifica del RCP ai punti 4.2 «Posologia e modo di somministrazione» e 5.1 «Proprietà farmacodinamiche».

I lotti già prodotti, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza ed efficacia del provvedimento: dalla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

00A3421

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Vaiol-Vac»

Decreto R n. 62 del 22 marzo 2000

Rinnovo fino al 31 dicembre 2002 del medicinale ad azione immunologica per uso veterinario VAIOL-VAC vaccino vivo attenuato contro il difterovaiolo aviare.

Titolare A.I.C.: Fatro S.p.a., via Emilia, 285 - Ozzano Emilia (Bologna), codice fiscale n. 01125080372.

Produttore: la ditta titolare dell' A.I.C. nello stabilimento di produzione sito in Maclodio (Brescia).

Confezioni autorizzate e numeri di A.I.C.:

flacone da 1000 dosi + diluente - A.I.C. n. 101813018;

10 flaconi da 1000 dosi + diluente - A.I.C. n. 101813020.

Composizione: così come indicato nella documentazione di tecnica farmaceutica acquisita agli atti.

Specie di destinazione: pollo.

Indicazioni terapeutiche: profilassi del difterovaiolo aviare per puntura alare.

Tempi di sospensione: nulli.

Validità: 18 mesi.

Regime di dispensazione: da vendersi dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in triplice copia non ripetibile.

00A3705

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Bio-Vac ND-IB»

Decreto R n. 63 del 22 marzo 2000

Rinnovo fino al 31 dicembre 2002 del medicinale veterinario BIO-VAC ND-IB vaccino vivo attenuato contro la psudopeste aviare e la bronchite infettiva aviare.

Titolare A.I.C.: Fatro S.p.a., via Emilia, 285 - Ozzano Emilia (Bologna), codice fiscale n. 01125080372.

Produttore: la società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento di produzione di Maclodio (Brescia).

Confezioni autorizzate e numeri di A.I.C.:

flacone da 1000 dosi - A.I.C. n. 101808020;

10 flaconi da 1000 dosi - A.I.C. n. 101808018.

Composizione:

principi attivi: virus vivo attenuato della pseudopeste aviare ceppo B1 di Hitchner. Titolo non inferiore a $10^{6.5}$ DIE50/dose, virus vivo attenuato della bronchite infettiva aviare ceppo Massachussetts H 120. Titolo non inferiore a $10^{3.5}$ DIE50/dose;

eccipienti: così come indicato nella documentazione di tecnica farmaceutica acquisita agli atti.

Specie di destinazione: polli.

Indicazioni terapeutiche: profilassi immunitaria orale (tramite l'acqua di bevanda) con il metodo spray della pseudopeste aviare e la bronchite infettiva aviare nei polli.

Tempi di sospensione: nulli.

Validità: 18 mesi.

Regime di dispensazione: da vendersi dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria in triplice copia non ripetibile.

I lotti già prodotti possono rimanere in commercio fino alla scadenza.

00A3704

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Bio-Vac La Sota»

Decreto R n. 64 del 22 marzo 2000

Rinnovo fino al 31 dicembre 2002 del medicinale veterinario BIO-VAC LA SOTA, vaccino vivo attenuato contro la pseudopeste aviare.

Titolare A.I.C.: Fatro S.p.a., via Emilia, 285 - Ozzano Emilia (Bologna), codice fiscale n. 01125080372.

Produttore: la ditta titolare dell'A.I.C. nello stabilimento sito in Maclodio (Brescia).

Confezioni autorizzate e numeri di A.I.C.:

flacone da 1000 dosi - A.I.C. n. 101810024;

10 flaconi da 1000 dosi - A.I.C. n. 101810012.

Composizione: così come indicato nella documentazione di tecnica farmaceutica acquisita agli atti.

Specie di destinazione: polli.

Indicazioni terapeutiche: vaccinazione preventiva contro la pseudopeste aviare dei polli.

Tempi di sospensione: nulli.

Validità: 18 mesi.

Regime di dispensazione: da vendersi dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria in triplice copia non ripetibile.

I lotti già prodotti possono rimanere in commercio fino alla scadenza.

00A3703

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Vaccino emulsionato contro la micoplasmosi aviare».

Decreto R n.65 del 22 marzo 2000

Rinnovo fino al 31 dicembre 2002 del medicinale veterinario VACCINO EMULSIONATO CONTRO LA MICOPLASMOSI AVIARE.

Titolare A.I.C.: Istituto zooprofilattico sperimentale della Lombardia e dell'Emilia - Brescia, via Bianchi, 7 - codice fiscale n. 00284840170.

Produttore: IZO S.p.a. - Brescia.

Confezioni autorizzate e numeri di A.I.C.:

flacone da 250 ml (1000 dosi) - A.I.C. n. 101220022;

flacone da 500 ml (2000 dosi) - A.I.C. n. 101220010.

Composizione: ogni dose da 0,25 ml contiene così come indicato nella documentazione di tecnica farmaceutica acquisita agli atti.

Specie di destinazione: pollastre ed ovaiole.

Indicazioni terapeutiche: profilassi della micoplasmosi aviare.

Tempi di attesa: 30 giorni.

Avvertenze speciali: non somministrare durante l'ovodeposizione.

Validità: 24 mesi.

Regime di dispensazione: da vendersi dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria in triplice copia non ripetibile.

00A3706

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Iffavax IBR»

Decreto R n. 66 del 22 marzo 2000

Rinnovo fino al 31 dicembre 2002 del medicinale veterinario IFFAVAX IBR, vaccino inattivato adiuvato con la rinotracheite infettiva dei bovini - emulsione iniettabile.

Titolare A.I.C.: Merial Italia S.p.a., piazza Pio XI n. 1 - Milano, codice fiscale n. 00221300288.

Produttore: Merial - Lione (Francia).

Confezioni autorizzate e numeri di A.I.C.:

flacone da 100 ml (20 dosi) - A.I.C. n. 101309019.

Composizione: ogni dose da 5 ml contiene: così come indicato nella documentazione di tecnica farmaceutica acquisita agli atti.

Specie di destinazione: bovini.

Indicazioni terapeutiche: immunizzazione attiva contro la rinotracheite infettiva bovina.

Tempi di attesa: nulli.

Validità: 24 mesi.

Regime di dispensazione: da vendersi dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria in triplice copia non ripetibile.

00A3702

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Bio-Marek HVT»

Decreto R n. 67 del 22 marzo 2000

Rinnovo fino al 31 dicembre 2002 del medicinale veterinario BIO-MAREK HVT, vaccino vivo liofilizzato contro la malattia di Marek

Titolare A.I.C.: Fatro S.p.a., via Emilia, 285 - Ozzano Emilia (Bologna), codice fiscale n. 01125080372.

Produttore: la società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento di Maclodio (Brescia).

Confezioni autorizzate e numeri di A.I.C.:

flacone da 250 dosi+diluente da 50 ml - A.I.C. n. 101764037; flacone da 1000 dosi+diluente da 200 ml - A.I.C. n. 101764013; flacone da 2500 dosi+diluente da 500 ml - A.I.C. n. 101764049;

10 flaconi da 1000 dosi+diluente da 200 ml - A.I.C. n. 101764025.

Composizione: così come indicato nella documentazione di tecnica farmaceutica acquisita agli atti.

Specie di destinazione: polli.

Indicazioni terapeutiche: profilassi immunitaria contro la malattia di Marek dei polli.

Tempi di sospensione: nulli.

Validità: 18 mesi.

Regime di dispensazione: da vendersi dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria in triplice copia non ripetibile.

I lotti già prodotti possono rimanere in commercio fino alla scadenza.

00A3701

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Pleuro-Suivax»

Decreto R n. 68 del 22 marzo 2000

Rinnovo fino al 31 dicembre 2002 del medicinale veterinario PLEURO-SUIVAX, vaccino inattivato contro la pleuropolmonite dei suini

Titolare A.I.C.: Fatro S.p.a., via Emilia, 285 - Ozzano Emilia (Bologna), codice fiscale n. 01125080372.

Produttore: la società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento di Maclodio (Brescia).

Confezioni autorizzate e numeri di A.I.C.:

flacone da 100 ml (40 dosi) - A.I.C. n. 101812039;

flacone da 250 ml (100 dosi) - A.I.C. n. 101802015;

10 flaconi da 250 ml (1000 dosi) - A.I.C. n. 101802027.

Composizione: così come indicato nella documentazione di tecnica farmaceutica acquisita agli atti.

Specie di destinazione: suino.

Indicazioni terapeutiche: immunizzazione attiva del suino nei confronti delle infezioni da actinobacillus pleuropneumoniae biotipo 1 e 2 agenti della pleuropolmonite del suino.

Tempi di sospensione: nulli.

Validità: 18 mesi.

Regime di dispensazione: da vendersi dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria in triplice copia non ripetibile.

I lotti già prodotti possono rimanere in commercio fino alla data di scadenza.

00A3700

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Bi-Vac 2»

Decreto R n. 69 del 22 marzo 2000

Rinnovo fino al 31 dicembre 2002 del medicinale veterinario BI-VAC 2, vaccino vivo attenuato liofilizzato contro la bronchite infettiva aviare.

Titolare A.I.C.: Fatro S.p.a., via Emilia, 285 - Ozzano Emilia (Bologna), codice fiscale n. 01125080372.

Produttore: la ditta titolare dell'A.I.C. nello stabilimento di produzione sito in Maclodio (Brescia).

Confezioni autorizzate e numeri di A.I.C.:

flacone da 1000 dosi - A.I.C. n. 101807030;

10 flaconi da 1000 dosi - A.I.C. n. 101807042.

Composizione: così come indicato nella documentazione di tecnica farmaceutica acquisita agli atti.

Specie di destinazione: polli (riproduttori e ovaiole).

Indicazioni terapeutiche: è indicato per la profilassi immunitaria orale (tramite l'acqua di bevanda) della bronchite infettiva aviare dei polli (seconda vaccinazione).

Tempi di attesa: nulli.

Validità: 18 mesi.

Regime di dispensazione: da vendersi dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria in triplice copia non ripetibile.

00A3699

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Bi-Vac 1»

Decreto R n. 70 del 22 marzo 2000

Rinnovo fino al 31 dicembre 2002 del medicinale veterinario BI-VAC 1, vaccino vivo attenuato liofilizzato contro la bronchite infettiva aviare.

Titolare A.I.C.: Fatro S.p.a., via Emilia, 285 - Ozzano Emilia (Bologna), codice fiscale n. 01125080372.

Produttore: la ditta titolare dell'A.I.C. nello stabilimento di produzione sito in Maclodio (Brescia).

Confezioni autorizzate e numeri di A.I.C.:

flacone da 1000 dosi - A.I.C. n. 102750027;

10 flaconi da 1000 dosi - A.I.C. n. 102750015.

Composizione: così come indicato nella documentazione di tecnica farmaceutica acquisita agli atti.

Specie di destinazione: polli.

Indicazioni terapeutiche: è indicato per la profilassi immunitaria orale (tramite l'acqua di bevanda) della bronchite infettiva aviare dei polli.

Tempi di attesa: nulli.

Validità: 18 mesi.

Regime di dispensazione: da vendersi dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria in triplice copia non ripetibile.

00A3698

— 19 —

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Larvac»

Decreto R 71 del 22 marzo 2000

Rinnovo fino al 31 dicembre 2002 del medicinale veterinario LARVAC vaccino vivo attenuato contro la laringotracheite infettiva aviare

Titolare A.I.C.: Fatro S.p.a., via Emilia, 285 - Ozzano Emilia (Bologna), codice fiscale n. 01125080372.

Produttore: la società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento sito in Maclodio (Brescia).

Confezioni autorizzate e numeri di A.I.C.:

flacone da 1000 dosi + diluente da 100 ml - A.I.C. n. 101815013.

Composizione: così come indicato nella documentazione di tecnica farmaceutica acquisita agli atti.

Specie di destinazione: pollo.

Indicazioni terapeutiche: profilassi immunitaria per via oculonasale della laringo-tracheite aviare dei polli.

Tempi di attesa: nulli.

Validità: 18 mesi.

Regime di dispensazione: da vendersi dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria in triplice copia non ripetibile.

00A3711

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Bio-Vac B1»

Decreto R 72 del 22 marzo 2000

Rinnovo fino al 31 dicembre 2002 del medicinale veterinario BIO-VAC B1 vaccino vivo attenuato contro la pseudopeste aviare dei polli.

Titolare A.I.C.: Fatro S.p.a., via Emilia, 285 - Ozzano Emilia (Bologna), codice fiscale n. 01125080372.

Produttore: la società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento di produzione sito in Maclodio (Brescia).

Confezioni autorizzate e numeri di A.I.C.:

flaconi da 100 dosi + diluente - A.I.C. n. 101809034;

flacone da 1000 dosi - A.I.C. n. 101809022;

10 flaconi da 1000 dosi - A.I.C. n. 101809010.

Composizione: così come indicato nella documentazione di tecnica farmaceutica acquisita agli atti.

Specie di destinazione: polli.

Indicazioni terapeutiche: profilassi immunitaria per via oculonasale ed orale (tramite l'acqua di bevanda) della pseudopeste aviare dei polli.

Tempi di attesa: nulli.

Validità: 18 mesi.

Regime di dispensazione: da vendersi dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria in triplice copia non ripetibile.

00A3710

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Iba-Vac»

Decreto R 73 del 22 marzo 2000

Rinnovo fino al 31 dicembre 2002 del medicinale veterinario IBA-VAC vaccino vivo attenuato contro la malattia di Gumboro dei polli.

Titolare A.I.C.: Fatro S.p.a., via Emilia, 285 - Ozzano Emilia (Bologna), codice fiscale n. 01125080372.

Produttore: la ditta titolare dell'A.I.C. nello stabilimento di produzione sito in Maclodio (Brescia).

Confezioni autorizzate e numeri di A.I.C.:

flacone da 1000 dosi - A.I.C. n. 101768012;

5000 dosi (2 flaconi da 2500 dosi) - A.I.C. n. 101768024;

10 flaconi da 1000 dosi (10000 dosi) - A.I.C. n. 101768036.

Composizione: così come indicato nella documentazione di tecnica farmaceutica acquisita agli atti.

Specie di destinazione: polli.

Indicazioni terapeutiche: profilassi immunitaria orale (tramite l'acqua di bevanda) della malattia di Gumboro nei polli.

Tempi di attesa: nessuno.

Validità: 18 mesi.

Regime di dispensazione: da vendersi dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria in triplice copia non ripetibile.

00A3709

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Encefal-Vac»

Decreto R 74 del 22 marzo 2000

Rinnovo fino al 31 dicembre 2002 del medicinale veterinario ENCEFAL-VAC vaccino vivo attenuato contro l'encefalomielite aviare.

Titolare A.I.C.: Fatro S.p.a., via Emilia, 285 - Ozzano Emilia (Bologna), codice fiscale n. 00592170377.

Produttore: la società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento di produzione sito in Maclodio (Brescia).

Confezioni autorizzate e numeri di A.I.C.:

flacone da 1000 dosi - A.I.C. n. 101814010;

10 flaconi da 1000 dosi - A.I.C. n. 101814022.

Composizione: così come indicato nella documentazione di tecnica farmaceutica acquisita agli atti.

Specie di destinazione: pollo (ovaiole e riproduttori).

Indicazioni terapeutiche: è indicato per la profilassi orale (tramite l'acqua di bevanda) della encefalomielite aviare dei polli.

Tempi di attesa: nulli.

Validità: 18 mesi.

Regime di dispensazione: da vendersi dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria in triplice copia non ripetibile.

00A3708

Rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario «Porsilis Ra-T»

Decreto R 75 del 22 marzo 2000

Rinnovo fino al 31 dicembre 2002 del medicinale veterinario PORSILIS RA-T vaccino inattivato contro la rinite atrofica (RA) dei suini.

Titolare A.I.C.: Intervet International B.V. Boxmeer (Olanda), rappresentata in Italia dalla Intervet Italia, via Brembo, 27 - Milano, codice fiscale n. 01148870155.

Produttore: la ditta titolare dell'A.I.C. nello stabilimento di Boxmeer (Olanda).

Confezioni autorizzate e numeri di A.I.C.:

flacone da 20 ml (10 dosi) - A.I.C. n. 101921017;

flacone da 50 ml (25 dosi) - A.I.C. n. 101921029.

Composizione: ogni dose di vaccino (2 ml) contiene: così come indicato nella documentazione di tecnica farmaceutica acquisita agli atti.

Specie di destinazione: suini.

Indicazioni terapeutiche: vaccinazione di scrofe e scrofette allo scopo di proteggere la progenie contro la rinite atrofica, mediante gli anticorpi di origine materna trasferiti tramite il colostro.

Tempi di sospensione: nulli.

Validità: 36 mesi.

Regime di dispensazione: da vendersi dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria in triplice copia non ripetibile.

00A3707

MINISTERO DEL TESORO, DEL BILANCIO E DELLA PROGRAMMAZIONE ECONOMICA

Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo

Tassi giornalieri di riferimento rilevati a titolo indicativo secondo le procedure stabilite nell'ambito del Sistema europeo delle Banche centrali e comunicati dalla Banca d'Italia, adottabili, fra l'altro, dalle Amministrazioni statali per le anticipazioni al Portafoglio dello Stato, ai sensi dell'art. 21 del decreto del Presidente della Repubblica 20 aprile 1994, n. 367.

Cambi del giorno 6 aprile 2000

Dollaro USA	0,9625
Yen giapponese	101,04
Dracma greca	334,85
Corona danese	7,4485
Corona svedese	8,3015
Sterlina	0,60750
Corona norvegese	8,1330
Corona ceca	36,290
Lira cipriota	0,57504
Corona estone	15,6466
Fiorino ungherese	258,93
Zloty polacco	4,0363
Tallero sloveno	203,5447
Franco svizzero	1,5725
Dollaro canadese	1,3946
Dollaro australiano	1,5962
Dollaro neozelandese	1,9208
Rand sudafricano	6,3342

N.B. — Tutte le quotazioni sono determinate in unità di valuta estera contro 1 euro. Si ricorda che il tasso irrevocabile di conversione LIRA/EURO è 1936,27.

00A3904

00A3899

ISTITUTO PER LA VIGILANZA SULLE ASSICURAZIONI PRIVATE E DI INTERESSE COLLETTIVO

Modificazioni allo statuto sociale della Assimoco S.p.a. - Compagnia di assicurazioni e riassicurazioni - Movimento cooperativo, in Segrate.

Con provvedimento n. 1490 del 29 marzo 2000 l'Istituto per la vigilanza sulle assicurazioni private e di interesse collettivo ha approvato, ai sensi dell'art. 40, comma 4, del decreto legislativo 17 marzo 1995, n. 175, il nuovo testo dello statuto sociale dell'Assimoco S.p.a. -Compagnia di assicurazioni e riassicurazioni - Movimento cooperativo, con le modifiche deliberate in data 15 giugno 1999 e 12 gennaio 2000 dalle assemblee straordinarie degli azionisti relative ai seguenti articoli: art. 2 (Introduzione della possibilità di prendere interessenze contrattuali ed azionarie in società od aziende aventi scopi analoghi ai propri e, a scopo di investimento, interessenze in società od aziende aventi fini diversi); art. 4 (Proroga della durata della società al 31 dicembre 2200); art. 5 (Aumento del capitale sociale da L. 32.000 milioni a L. 42.000 milioni); art. 6 (Modifiche alle modalità di trasferimento delle azioni, riguardanti, in particolare: l'obbligo per il cedente di comunicare il nominativo del cessionario; la possibilità che la comunicazione del trasferimento possa essere data agli altri soci anche da chi sostituisce il Presidente; la precisazione che i soci hanno diritto di rendersi acquirenti delle azioni offerte «a parità di prezzo in proporzione delle azioni possedute»; l'introduzione della possibilità che, in caso di rinuncia all'esercizio della prelazione, anche per inerzia dell'interessato, il relativo diritto potrà essere esercitato dagli azionisti sempre in proporzione delle azioni possedute nel termine di ulteriori trenta giorni; l'introduzione di un termine di otto mesi entro il quale il socio offerente può trasferire, in tutto o in parte, a terzi le azioni per le quali non viene esercitato il diritto di prelazione; la non applicabilità del diritto di prelazione qualora, previa comunicazione scritta agli altri azionisti ed al consiglio di amministrazione, le azioni siano trasferite ad altra società che sia direttamente o indirettamente controllata dall'azionista cedente o a società che controlli direttamente o indirettamente quest'ultimo e le conseguenze dell'eventuale cessazione dei predetti rapporti di collegamento o controllo); art. 9 (Modifica dei termini di svolgimento dell'assemblea per l'approvazione del bilancio, entro quattro mesi dalla chiusura dell'esercizio, salva comunque la proroga prevista dal decreto legislativo 26 maggio 1997, n. 173 o successivi provvedimenti normativi); art. 10 (Introduzione della possibilità di tenere l'assemblea ordinaria negli Stati CEE); art. 11 (Introduzione della possibilità di indicare come «socio» ogni azionista); art. 12 (Introduzione di un quorum di presenza per la validità di costituzione dell'assemblea straordinaria; modifica alle modalità di deliberazione della stessa); art. 13 (Previsione della durata in carica del consiglio di amministrazione per un periodo non superiore a tre anni in luogo di tre esercizi; precisazione che il conferimento di poteri e funzioni ai vari membri compete al consiglio di amministrazione, qualora non vi abbia provveduto l'assemblea); art. 14 (Indicazione dei luoghi in cui può essere convocato il consiglio di amministrazione, anche diversi dalla sede sociale purchè in Italia o in altri Stati CEE; indicazione delle delibere di competenza del consiglio di amministrazione da assumersi con il voto favorevole di almeno 2/3 dei consiglieri in carica, non delegabili a singoli consiglieri); art. 17 (Con riferimento alla partecipazione del direttore generale al consiglio di amministrazione, sostituzione della dicitura «in veste consultiva» in luogo della precedente «con voto consultivo»); art. 18 (Eliminazione della dicitura «a fronte di terzi la firma di chi sostituisce il Presidente fa fede della di lui assenza o impedimento»); art. 21 (Modifica in materia di controversi, con l'attribuzione di competenze al foro di Milano in luogo del collegio arbitrale in precedenza previsto).

SCUOLA SUPERIORE DI STUDI UNIVERSITARI E DI PERFEZIONAMENTO «S. ANNA» DI PISA

Vacanza ad un posto di ricercatore universitario a tempo indeterminato da coprire mediante trasferimento

Ai sensi e per gli effetti della legge 3 luglio 1998, n. 210 della legge 19 ottobre 1999, n. 370 e del regolamento della scuola, emanato con decreto direttoriale n. 6279 del 10 maggio 1999, concernente, fra l'altro, le modalità di espletamento delle procedure per la copertura di posti vacanti di ricercatore universitario mediante trasferimento, si comunica che presso la Classe di scienze sperimentali - Settore di agraria della Scuola superiore di studi universitari e di perfezionamento «S. Anna» di Pisa è vacante un posto di ricercatore universitario per il settore scientifico disciplinare G02A «Agronomia e coltivazioni erbacee» alla cui copertura il consiglio della Classe di scienze sperimentali della scuola ha deliberato di provvedere mediante trasferimento.

Gli aspiranti al trasferimento al posto anzidetto dovranno presentare le proprie domande direttamente al direttore della Scuola superiore di studi universitari e di perfezionamento «S. Anna», via Carducci, 40 - 56100 Pisa, entro trenta giorni dalla pubblicazione del presente avviso nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Alle domande, nelle quali dovrà essere dichiarato espressamente di essere in regola rispetto all'obbligo del triennio di permanenza in una sede universitaria previsto dall'art. 3 della legge n. 210/1998, dovranno essere allegati:

- a) curriculum della propria attività didattica e scientifica;
- b) la documentazione che il candidato intende far valere per la valutazione comparativa.

00A3900

RETTIFICHE

AVVERTENZA. — L'avviso di rettifica dà notizia dell'avvenuta correzione di errori materiali contenuti nell'originale o nella copia del provvedimento inviato per la pubblicazione alla *Gazzetta Ufficiale*. L'errata-corrige rimedia, invece, ad errori verificatisi nella stampa del provvedimento sulla *Gazzetta Ufficiale*. I relativi comunicati sono pubblicati ai sensi dell'art. 8 del decreto del Presidente della Repubblica 28 dicembre 1985, n. 1092, e degli articoli 14, 15 e 18 del decreto del Presidente della Repubblica 14 marzo 1986, n. 217.

ERRATA-CORRIGE

Comunicato relativo al decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri del 10 dicembre 1999, recante: «Rettifica al decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri 19 aprile 1999 concernente la rideterminazione delle dotazioni organiche delle qualifiche dirigenziali, delle qualifiche funzionali e dei profili del personale del Ministero dei lavori pubblici». (Decreto pubblicato nel supplemento ordinario n. 49 alla Gazzetta Ufficiale - serie generale - n. 69 del 23 marzo 2000).

Il titolo del decreto citato in epigrafe, pubblicato nel suindicato supplemento ordinario alla *Gazzetta Ufficiale*, redatti nella forma sopra riportata, sia nel frontespizio, che nel sommario e a pag. 5, nonché quello relativo all'annuncio dato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 69, a pag. 3 del sommario, sono da intendersi formulati come segue: «Rettifica al decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri 19 aprile *1996* concernente la rideterminazione delle dotazioni organiche delle qualifiche dirigenziali, delle qualifiche funzionali e dei profili del personale del Ministero dei lavori pubblici.».

00A3795

Comunicato relativo alla circolare del Ministero dei lavori pubblici 3 marzo 2000, n. 1542, concernente: «Nuovo codice della strada - art. 9. Competizioni motoristiche su strada. Circolare relativa al programma delle gare da svolgersi nel corso dell'anno 2000». (Circolare pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* - serie generale - n. 78 del 3 aprile 2000).

In calce alla circolare citata in epigrafe, alla pag. 57, prima colonna, della sopra indicata *Gazzetta Ufficiale*, dove è scritto «Il Ministro: *Letta*», leggasi: «Il Ministro: *Bordon*».

00A3883

DOMENICO CORTESANI, direttore

Francesco Nocita, redattore Alfonso Andriani, vice redattore